WO 2005/030156

10/573451 IAP9 Rec'd PCT/PTO 24 MAR 2006

Symrise GmbH & Co. KG Mühlenfeldstraße 1, 37603 Holzminden

Verwendung von 3-Cyclohexenyl-1-propanol als Riechstoff

Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige Verwendung von 3-Cyclohexenyl-1-propanol, die Verbindung enthaltende Riechstoffkompositionen und parfümierte Artikel sowie ein Verfahren zur Herstellung einer Riechstoffkomposition mit der Verbindung.

Trotz einer Vielzahl bereits vorhandener Riechstoffe besteht in der Parfümindustrie auch weiterhin ein genereller Bedarf an neuen Riechstoffen, die über Ihre primären, nämlich geruchlichen Eigenschaften hinaus zusätzliche positive Sekundäreigenschaften besitzen, wie z.B. eine höhere Stabilität unter bestimmten Anwendungsbedingungen, eine höhere Ausgiebigkeit, ein besseres Haftungsvermögen oder aber auch bessere dermatologische und toxikologische Resultate gegenüber vergleichbaren Riechstoffen.

20

Gerade in der jüngsten Vergangenheit wurden bezüglich der zuletzt genannten Eigenschaften zunehmend Bedenken gegenüber einigen häufig eingesetzten Riechstoffe geäußert. Es ist zu erwarten, dass deren Einsatz zukünftig limitiert wird oder auf den Einsatz gänzlich verzichtet werden muss. Ein solcher Riechstoff ist z.B. Zimtaldehyd, der, wie sein Name schon sagt, sich durch einen ausgeprägten Zimtgeruch auszeichnet.

Es besteht daher in der Parfümindustrie ein Bedarf an weiteren Riechstoffen, die sich zur Herstellung von Riechstoffkompositionen oder parfümierten Artikeln eignen. Insbesondere besteht ein Bedarf an Riechstoffen mit Zimtcharakter, die in der Lage sind, in Riechstoff-, insbesondere Parfümkompositionen einen zimtartige Geruchsnote zu erzeugen. Die Riechstoffe sollen insbesondere keine negativen toxikologischen Eigenschaften haben.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch die erfindungsgemäße Verwendung nach Anspruch 1, die Riechstoffkomposition oder den parfümierten Artikel nach Anspruch 4 und das Herstellungsverfahren für eine Riechstoffkomposition nach Anspruch 8 gelöst.

Der Erfindung liegt u.a. die überraschende Erkenntnis zugrunde, dass sich die Verbindung 3-Cyclohexenyl-1-propanol als Riechstoff eignet. Der Riechstoff kann als R-konfiguriertes Enantiomer, S-konfiguriertes Enantiomer oder beliebiges Gemisch der beiden Enantiomeren, insbesondere als Racemat, vorliegen.

Die Strukturformel von 3-Cyclohexenyl-1-propanol (IUPAC: Cyclohex-3-enylpropan-1-ol) ist nachfolgend wiedergegeben:

25

Die Verbindung ist an sich aus der Literatur bekannt:

- J. Org. Chem. 1968, 33(7), 2991-2993 beschreibt die Synthese von 3-Cyclohexenyl-1-propanol ausgehend von 3-Cyclohexenylcarbinylchlorid durch Grignard-Reaktion mit Ethylenoxid.
- In Synthesis 1976, 6, 391-393 wird u.a. am Beispiel von 3-Cyclohexenyl-1-propanol eine neuartige Synthese von primären Alkoholen unter Aktivierung einer Cyanogruppe beschrieben.
 - In J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1991, 4, 233-234 wird über eine neue Synthese von 3-Cyclohexenyl-1-propanol durch reduktive Carbonylierung von Alkenen mit zwitterionischen Rhodium-Komplexen als Katalysatoren berichtet.

In allen Publikationen wird nichts über die olfaktorischen Eigenschaften von 3-Cyclohexenyl-1-propanol ausgesagt.

Es wurden nun gefunden, dass sich 3-Cyclohexenyl-1-propanol hervorragend zum Vermitteln, Modifizieren und/oder Verstärken eines Geruchs mit einer oder mehreren der Noten hydrozimtalkohol-artig, pilzig, heu ig, zimtig, balsamisch, blumig und/oder eines Nachgeruchs mit einer oder mehreren der Noten rosig, fruchtig, damascenon-artig eignet.

Besonders eignet sich 3-Cyclohexenyl-1-propanol zum Vermitteln, Modifizieren und/oder Verstärken einer zimtartigen Geruchsnote. Die Tatsache, dass diese Verbindung einen ausdrucksstarken zimtartigen Geruch aufweist ist besonders überraschend, da es sich nicht - wie bei den gäng igen Riechstoffen mit zimtartiger Geruchsnote - um einen aromatischen Aldehyd, sondern um einen alicyclischen Alkohol handelt. Üblicherweise führt ein Wechsel der Funktionalitäten auch bei sonst strukturell ähnlichen Verbindungen zu deutlich unterschiedlichen olfaktorischen Eigenschaften. Die nachfolgende Tabelle 1 zeigt

exemplarisch ausgewählte Duftbeschreibungen strukturell ähnlicher alicyclischer Alkohole und bekannter Aldehyde (Quelle: S. Arctander, Perfume and Flavor Chemicals, Vol. I und II, Montclair, N. J., 1969, Selbstverlag oder K. Bauer, D. Garbe und H. Surburg, Common Fragrance and Flavor Materials, 4rd. Ed., Wiley-VCH, Weinheim 2001). Wie ersichtlich zeigt keiner der Alkohole eine zimtartige Geruchsnote. Dagegen ist eine solche Geruchsnote typisch für aromatische Aldehyde. Somit war es besonders überraschend, dass der erfindungsgemäße Alkohol eine zimtartige Geruchsnote aufweist.

| Name | Struktur | Geruchsbeschreibung |
|--------------------------|---|---|
| Zimtalkohol | PO Y | sūß, balsamisch, blumig, Hyacinthe, Rosen-Aspekte |
| Dihydrozimtalkohol | OH | sūß, balsamisch, Hyacinthe, blumig, warm und mild |
| Cyclohexylpropanol | ОН | sehr mild, süß, balsamisch, blumig, weniger blumig als Hydrozimtalkohol, keine Rosen- Aspekte |
| Dihydrozimtaldehyd | , in the second | Hyacinthe, erdig, warm, Kirsche, Zimt, Pflaume |
| Zimtaldehyd | To o | Zimt, wūrzig, aromatisch, Nelke, süß, Kassia |
| Cyclohexenylpropa nol | OH | Hydrozimtalkohol, pilzig, Heu, balsamisch, Rosalva, rosig, Phenylethylalkohol, Zimt, Styrax, süß, blumig |

Tabelle 1

Erfindungsgemäß enthält weiterhin eine Riechstoffkomposition oder ein parfümierter Artikel 3-Cyclohexenyl-1-propanol. Die olfaktorischen Eigenschaften, stofflichen Eigenschaften, wie Löslichkeit in gängigen

kosmetischen Lösungsmitteln, Kompatibilität mit den gängigen weiteren Bestandteilen derartiger Produkte, etc., sowie die toxikologische Unbedenklichkeit der Verbindung unterstreichen die besondere Eignung der Verbindung für die genannten Einsatzzwecke.

Besonders bevorzugt sind Riechstoffkompositionen oder parfümierte Artikel, die eine Menge an 3-Cyclohexenyl-1-propanol enthalten, die ausreicht, um eine zimtartige Geruchsnote zu vermitteln, zu modifizieren und/oder zu verstärken.

Ferner ist bevorzugt, wenn eine Menge an 3-Cyclohexenyl-1-propanol in Riechstoffkompositionen oder parfümierte Artikel enthalten ist, die ausreicht, um eine oder mehrere der Geruchsnoten hydrozimtalkoholartig, pilzig, heuig, zimtig, balsamisch, blumig und/oder eine oder mehrere der Nachgeruchsnoten rosig, fruchtig, damascenon-artig zu vermitteln, zu modifizieren und/oder zu verstärken.

Eine Riechstoffkomposition wird erfindungsgemäß hergestellt, indem 3-15 Cyclohexenyl-1-propanol mit üblichen weiteren Bestandteile einer Riechstoffkomposition vermischt wird, wobei das 3-Cyclohexenyl-1propanol in einer Menge eingesetzt wird, die ausreicht, um der Riechstoffkomposition eine Geruchsnote zu vermitteln, zu modifizieren und/oder zu verstärken. Dabei werden insbesondere zimtartige Geruchsnoten in vielfältigen Parfümkompositionen eingesetzt, z.B. auch in Blumenduft-Themen. Das untenstehende Beispiel eines "Weißeblüten"-Duftthemas demonstriert in anschaulicher Weise den olfaktorischen Effekt von 3-Cyclohexenyl-1-propanol.

3-Cyclohexenyl-1-propanol eignet sich wegen seiner olfaktorischen Eigenschaften vorzüglich für den Einsatz in Parfümkompositionen. Die Verbindung kann dabei als Einzelstoff oder einer Vielzahl weiterer Riechstoffe kombiniert in einer zahlreichen Produkten verwendet werden. Besonders vorteilhaft lässt sich die Verbindung mit anderen

Riechstoffen in verschiedenen, unterschiedlichen Mengenverhältnissen zu neuartigen Parfümkompositionen kombinieren.

Beispiele für Riechstoffe, mit denen der erfindungsgemäße Alkohol vorteilhaft kombiniert werden können, finden sich z.B. in S. Arctander, Perfume and Flavor Chemicals, Vol. I und II, Montclair, N. J., 1969, Selbstverlag oder K. Bauer, D. Garbe und H. Surburg, Common Fragrance and Flavor Materials, 4rd. Ed., Wiley-VCH, Weinheim 2001. Im einzelnen seien genannt:

Extrakte aus natürlichen Rohstoffen wie Etherische Öle, Concretes,
Absolues, Resine, Resinoide, Balsame, Tinkturen wie z. B.

Ambratinktur; Amyrisöl; Angelicasamenöl; Angelicawurzelöl; Anisöl; Baldrianöl; Basilikumöl; Baummoos -Absolue; Bayöl; Benzoeresin; Bienenwachs-Absolue; Bergamotteöl; Birkenteeröl; Bittermandelöl; Bohnenkrautöl; Buccoblätteröl; Cabreuvaöl; Cadeöl; Calmusöl; Campheröl; Canangaöl; Cardamomenöl; Cascarillaöl; 15 Cassiaöl: Cassie-Absolue: Castoreum-absolue; Cedernblätteröl; Cedernholzöl; Cistusöl; Citronellöl; Citronenöl; Copaivabalsam; Copaivabalsamöl; Corianderöl; Costuswurzelöl; Cuminöl; Cypressenöl; Davanaöl; Dillkrautöl; Dillsamenöl; Eau de brouts-Absolue; Eichenmoos-Absolue; Elemiöl; Estragonöl; Eucalyptus-citriodora-Öl; Eucalyptusöl; 20 Fenchelöl; Fichtennadelöl; Galbanumöl; Galbanumresin; Geraniumöl; Grapefruitöl; Guajakholzöl; Gurjunbalsam; Guriunbalsamöl: Helichrysum-Absolue; Helichrysumöl; Ingweröl; Iriswurzel-Absolue; Iriswurzelöl; Jasmin-Absolue; Kalmusöl; Kamillenöl blau; Kamillenöl römisch; Karottensamenöl; Kaskarillaöl; Kiefernadelöl; Krauseminzöl; 25 Kümmelöl; Labdanumöl; Labdanum-Absolue; Labdanumresin; Lavandin-Absolue; Lavandinöl ; Lavendel-Absolue; Lavendelöl; Lemongrasöl; Liebstocköl; Limetteöl destilliert; Limetteöl gepreßt; Linaloeöl; Litseacubeba-Öl; Lorbeerblätteröl: Macisöl; Majoranöl; Mandarinenöl: 30 Massoirindenöl; Mimosa-Absolue; Moschuskörneröl; Moschustinktur;

Muskateller-Salbei-Öl; Muskatnußöl; Myrrhen-Absolue; Myrrhenöl; Myrtenöl; Nelkenblätteröl; Nelkenblütenöl; Neroliöl; Olibanum-Absolue; Olibanumöl; Opopanaxöl; Orangenblüten-Absolue; Orangenöl; Patchouliöl; Perubalsamöl; Palmarosaöl: Perillaöl: Origanumöl; Petersilienblätteröl; Petersiliensamenöl; Petitgrainöl; Pfefferminzöl; Pfefferöl: Pimentöl: Pineöl: Polevöl: Rosen-Absolue: Rosenholzöl; Rosenöl; Rosmarinöl; Salbeiöl dalmatinisch; Salbeiöl spanisch; Sandelholzöl; Selleriesamenöl; Spiklavendelöl; Sternanisöl; Styraxöl; Tagetesöl; Tannennadelöl; Tea-tree-Öl; Terpentinöl; Thymianöl; Tonka-Absolue; Tuberosen-Absolue; Vanilleextrakt; Tolubalsam: 10 Wacholderbeeröl: Veilchenblätter-Absolue; Verbenaöl: Vetiveröl: Weinhefenöl; Wermutöl; Wintergrünöl; Ylangöl; Ysopöl; Zibet-Absolue; Zimtblätteröl; Zimtrindenöl sowie Fraktionen davon, bzw. daraus isolierten Inhaltsstoffen;

- Einzel-Riechstoffe aus der Gruppe der Kohlenwasserstoffe, wie z.B. 3-Caren; α-Pinen; β-Pinen; α-Terpinen; γ-Terpinen; p-Cymol; Bisabolen; Camphen; Caryophyllen; Cedren; Farnesen; Limonen; Longifolen; Myrcen; Ocimen; Valencen; (E,Z)-1,3,5-Undecatrien; Styrol; Diphenylmethan;
- der aliphatischen Alkohole wie z.B. Hexanol; Octanol; 3-Octanol; 2,6Dimethylheptanol; 2-Methyl-2-heptanol; 2-Methyl-2-octanol; (E)-2Hexenol; (E)- und (Z)-3-Hexenol; 1-Octen-3-ol; Gemisch von 3,4,5,6,6Pentamethyl-3/4-hepten-2-ol und 3,5,6,6-Tetramethyl-4methyleneheptan-2-ol; (E,Z)-2,6-Nonadienol; 3,7-Dimethyl-7methoxyoctan-2-ol; 9-Decenol; 10-Undecenol; 4-Methyl-3-decen-5-ol;

der aliphatischen Aldehyde und deren Acetale wie z.B. Hexanal; Heptanal; Octanal; Nonanal; Decanal; Undecanal; Dodecanal; Tridecanal; 2-Methyloctanal; 2-Methylnonanal; (E)-2-Hexenal; (Z)-4-Heptenal; 2,6-Dimethyl-5-heptenal; 10-Undecenal; (E)-4-Decenal; 2-Dodecenal; 2,6,10-Trimethyl-9-undecenal; 2,6,10-Trimethyl-5,9-

15

20

25

undecadienal; Heptanaldiethylacetal; 1,1-Dimethoxy-2,2,5-trimethyl-4-hexen; Citronellyloxyacetaldehyd; 1-(1-Methoxy-propoxy)-(E/Z)-3-hexen;

der aliphatischen Ketone und deren Oxime wie z.B. 2-Heptanon; 2-Octanon; 3-Octanon; 2-Nonanon; 5-Methyl-3-heptanon ; 5-Methyl-3-heptanonoxim; 2,4,4,7-Tetramethyl-6-octen-3-on; 6-Methyl-5-hepten-2-on;

der aliphatischen schwefelhaltigen Verbindungen wie z.B. 3-Methylthiohexanol; 3-Methylthiohexylacetat; 3-Mercaptohexanol; 3-Mercaptohexylacetat; 3-Mercaptohexylacetat; 1-Menthen-8-thiol;

der aliphatischen Nitrile wie z.B. 2-Nonensäurenitril; 2-Undecensäurenitril; 2-Tridecensäurenitril; 3,12-Tridecadiensäurenitril; 3,7-Dimethyl-2,6-octadien-säurenitril; 3,7-Dimethyl-6-octensäurenitril;

der Ester von aliphatischen Carbonsäuren wie z.B. (E)- und (Z)-3-Hexenylformiat; Ethylacetoacetat; Isoamylacetat; Hexylacetat; 3,5,5-Trimethylhexylacetat; 3-Methyl-2-butenylacetat; (E)-2-Hexenylacetat; (E)- und (Z)-3-Hexenylacetat; Octylacetat; 3-Octylacetat; 1-Octen-3-ylacetat; Ethylbutyrat; Butylbutyrat, ; Isoamylbutyrat; Hexylbutyrat; (E)- und (Z)-3-Hexenyl-isobutyrat; Hexylcrotonat; Ethylisovalerianat; Ethyl-2-methylpentanoat; Ethylhexanoat; Allylhexanoat; Ethylhexanoat; Allylhexanoat; Ethyloctanoat; Ethyl-(E,Z)-2,4-decadienoat; Methyl-2-octinat; Methyl-2-noninat; Allyl-2-isoamyloxyacetat; Methyl-3,7-dimethyl-2,6-octadienoat;4-Methyl-2-pentyl-crotonat;

der acyclischen Terpenalkohole wie z. B. Citronellol; Geraniol; Nerol; Linalool; Lavadulol; Nerolidol; Farnesol; Tetrahydrolinalool; Tetrahydrogeraniol; 2,6-Dimethyl-7-octen-2-ol; 2,6-Dimethyl-6-methylen-7-octen-2-ol; 2,6-Dimethyl-5,7-octadien-2-ol; 2,6-Dimethyl-3,5-octadien-2-ol; 3,7-Dimethyl-4,6-octadien-3-ol; 3,7-

Dimethyl-1,5,7-octatrien-3-ol 2,6-Dimethyl-2,5,7-octatrien-1-ol; sowie deren Formiate, Acetate, Propionate, Isobutyrate, Butyrate, Isovalerianate, Pentanoate, Hexanoate, Crotonate, Tiglinate und 3-Methyl-2-butenoate;

- der acyclischen Terpenaldehyde und –ketone wie z. B. Geranial; Neral; Citronellal; 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal; 7-Methoxy-3,7-dimethyloctanal; 2,6,10-Trimethyl-9-undecenal; Geranylaceton; sowie die Dimethyl- und Diethylacetale von Geranial, Neral, 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal;
- der cyclischen Terpenalkohole wie z. B. Menthol; Isopulegol; alpha-Terpineol; Terpinenol-4; Menthan-8-ol; Menthan-1-ol; Menthan-7-ol; Borneol; Isoborneol; Linalooloxid; Nopol; Cedrol; Ambrinol; Vetiverol; Guajol; sowie deren Formiate, Acetate, Propionate, Isobutyrate, Butyrate, Isovalerianate, Pentanoate, Hexanoate, Crotonate, Tiglinate und 3-Methyl-2-butenoate;

der cyclischen Terpenaldehyde und -ketone wie z. B. Menthon; Isomenthon; 8-Mercaptomenthan-3-on; Carvon; Campher; Fenchon; alpha-lonon; beta-lonon; alpha-n-Methylionon; beta-n-Methylionon; alpha-Isomethylionon; beta-Isomethylionon: alpha-Iron; alpha-Damascon; beta-Damascon: beta-Damascenon: delta-Damascon; gamma-Damascon; 1-(2,4,4-Trimethyl-2-cyclohexen-1-yl)-2-buten-1-on; 1,3,4,6,7,8a-Hexahydro-1,1,5,5-tetramethyl-2H-2,4amethanonaphthalen-8(5H)-on;2-Methyl-4-(2,6,6-trimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-2-butenal; Nootkaton; Dihydronootkaton; 4,6,8-Megastigmatrien-3-on; alpha-Sinensal ; beta-Sinensal ; acetyliertes Cedernholzöl (Methylcedrylketon);

der cyclischen Alkohole wie z.B. 4-tert.-Butylcyclohexanol; 3,3,5-Trimethylcyclohexanol; 3-Isocamphylcyclohexanol; 2,6,9-Trimethyl-

Z2,Z5,E9-cyclododecatrien-1-ol; 2-lsobutyl-4-methyltetrahydro-2H-pyran-4-ol;

der cycloaliphatischen Alkohole wie z.B. alpha,3,3-Trimethylcyclohexylmethanol;1-(4-Isopropylcyclohexyl)ethanol; 2-Methyl-4-(2,2,3-trimethyl-3-cyclopent-1-yl)butanol; 2-Methyl-4-(2,2,3trimethyl-3-cyclopent-1-yl)-2-buten-1-ol; 2-Ethyl-4-(2,2,3-trimethyl-3cyclopent-1-yl)-2-buten-1-ol; 3-Methyl-5-(2,2,3-trimethyl-3-cyclopent-1yl)-pentan-2-ol; 3-Methyl-5-(2,2,3-trimethyl-3-cyclopent-1-yl)-4-penten-2-3,3-Dimethyl-5-(2,2,3-trimethyl-3-cyclopent-1-yl)-4-penten-2-ol; (2,2,6-Trimethylcyclohexyl)pentan-3-ol; 10 1-(2,2,6-Trimethylcyclohexyl)hexan-3-ol;

der cyclischen und cycloaliphatischen Ether wie z.B. Cineol; Cedrylmethylether; Cyclododecylmethylether; 1,1-Dimethoxycyclododecan; (Ethoxymethoxy)cyclododecan; alpha-Cedrenepoxid; 3a,6,6,9a-Tetramethyldodecahydronaphtho[2,1-b]furan; 3a-Ethyl-6,6,9a-trimethyldodecahydronaphtho[2,1-b]furan; 1,5,9-Trimethyl-13-oxabicyclo[10.1.0]trideca-4,8-dien; Rosenoxid; 2-(2,4-Dimethyl-3-cyclohexen-1-yl)-5-methyl-5-(1-methylpropyl)-1,3-dioxan;

der cyclischen und makrocyclischen Ketone wie z.B. 4-tert.-20 Butylcyclohexanon; 2,2,5-Trimethyl-5-pentylcyclopentanon; 2-Heptylcyclopentanon; 2-Pentylcyclopentanon; 2-Hydroxy-3-methyl-2cyclopenten-1-on; 3-Methyl-cis-2-penten-1-yl-2-cyclopenten-1-on; Methyl-2-pentyl-2-cyclopenten-1-on; 3-Methyl-4-cyclopentadecenon; 3-Methyl-5-cyclopentadecenon; 3-Methylcyclopentadecanon; 4-(1-25 Ethoxyvinyl)-3,3,5,5-tetramethylcyclohexanon; 4-tert.-Pentylcyclohexanon; 5-Cyclohexadecen-1-on; 6,7-Dihydro-1,1,2,3,3pentamethyl-4(5H)-indanon; 8-Cyclohexadecen-1-on; Cycloheptadecen-1-on; Cyclopentadecanon; Cyclohexadecanon;

25

der cycloaliphatischen Aldehyde wie z.B. 2,4-Dimethyl-3-cyclohexencarbaldehyd; 2-Methyl-4-(2,2,6-trimethyl-cyclohexen-1-yl)-2-butenal; 4-(4-Hydroxy-4-methylpentyl)-3-cyclohexencarbaldehyd; 4-(4-Methyl-3-penten-1-yl)-3-cyclohexencarbaldehyd;

der cycloaliphatischen Ketone wie z. B. 1-(3,3-Dimethylcyclohexyl)-4penten-1-on; 2,2-Dimethyl-1-(2,4-dimethyl-3-cyclohexen-1-yl)-1propanon; 1-(5,5-Dimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-4-penten-1-on; 2,3,8,8Tetramethyl-1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-2-naphtalenylmethylketon;
Methyl-2,6,10-trimethyl-2,5,9-cyclododecatrienylketon; tert.-Butyl-(2,4-dimethyl-3-cyclohexen-1-yl)keton;

der Ester cyclischer Alkohole wie z.B. 2-tert-Butylcyclohexylacetat; 4tert-Butylcyclohexylacetat; 2-tert-Pentylcyclohexylacetat; 4-tert-Pentylcyclohexylacetat; 3,3,5-Trimethylcyclohexylacetat; Decahydro-2naphthylacetat;2-Cyclopentylcyclopentylcrotonat; 3-Pentyltetrahydro-2Hpyran-4-ylacetat; Decahydro-2,5,5,8a-tetramethyl-2-naphthylacetat; 4,7-Methano-3a,4,5,6,7,7a-hexahydro-5, bzw. 6-indenylacetat; 4,7-Methano-3a,4,5,6,7,7a-hexahydro-5, bzw. 6-indenylpropionat; 4,7-Methano-3a,4,5,6,7,7a-hexahydro-5, bzw. 6-indenylisobutyrat; 4.7-Methanooctahydro-5, bzw. 6-indenylacetat;

20 der Ester cycloaliphatischer Alkohole wie z.B.1-Cyclohexylethylcrotonat;;

der Ester cycloaliphatischer Carbonsäuren wie z. B. Allyl-3-cyclohexylpropionat; Allylcyclohexyloxyacetat; cis- und trans-Methyldihydrojasmonat; cis- und trans-Methyljasmonat; Methyl-2-hexyl-3-oxocyclopentancarboxylat; Ethyl-2-ethyl-6,6-dimethyl-2-cyclohexencarboxylat; Ethyl-2,3,6,6-tetramethyl-2-cyclohexencarboxylat; Ethyl-2-methyl-1,3-dioxolan-2-acetat;

araliphatischen Alkohole wie z.B. Benzylalkohol; 1-Phenylethylalkohol; 2-Phenylethylalkohol; 3-Phenylpropanol; 2-Phenylpropanol; 2-Phenoxyethanol; 2,2-Dimethyl-3-phenylpropanol; 2,2-Dimethyl-3-(3-methylphenyl)propanol; 1,1-Dimethyl-2phenylethylalkohol; 1,1-Dimethyl-3-phenylpropanol; 1-Ethyl-1-methyl-3phenylpropanol; 2-Methyl-5-phenylpentanol; 3-Methyl-5-phenylpentanol; 3-Phenyl-2-propen-1-ol; 4-Methoxybenzylalkohol; 1-(4-Isopropylphenyl)ethanol;

der Ester von araliphatischen Alkoholen und aliphatischen Carbonsäuren wie z.B. Benzylacetat; Benzylpropionat; Benzylisobutyrat; 10 Benzylisovalerianat; 2-Phenylethylacetat; 2-Phenylethylpropionat; 2-Phenylethylisobutyrat; 2-Phenylethylisovalerianat; 1-Phenylethylacetat; alpha-Trichlormethylbenzylacetat; alpha, alpha-Dimethylphenylethylacetat; alpha,alpha-Dimethylphenylethylbutyrat; Cinnamylacetat; 2-Phenoxyethylisobutyrat; 4-Methoxybenzylacetat; 15

der araliphatischen Ether wie z.B. 2-Phenylethylmethylether; 2-Phenylethylisoamylether; 2-Phenylethylisoamylether; 2-Phenylacetaldehyddimethylacetal; Phenylacetaldehyddimethylacetal; Phenylacetaldehyddimethylacetal; Phenylacetaldehyddiycerinacetal; 2,4,6-Trimethyl-4-phenyl-1,3-dioxan; 4,4a,5,9b-Tetrahydro-1,2-d]-m-dioxin; 4,4a,5,9b-Tetrahydro-2,4-dimethylindeno[1,2-d]-m-dioxin;

der aromatischen und araliphatischen Aldehyde wie z. B. Benzaldehyd; Phenylacetaldehyd: 3-Phenylpropanal; Hydratropaaldehyd: Methylbenzaldehyd; 4-Methylphenylacetaldehyd; 3-(4-Ethylphenyl)-2,2dimethylpropanal; 2-Methyl-3-(4-isopropylphenyl)propanal; 2-Methyl-3-(4-tert.-butylphenyl)propanal; 2-Methyl-3-(4-isobutylphenyl)propanal; 3-(4-tert.-Butylphenyl)propanal; Zimtaldehyd: alpha-Butylzimtaldehyd; alpha-Amylzimtaldehyd; alpha-Hexylzimtaldehyd; 3-Methyl-5phenylpentanal; 4-Methoxybenzaldehvd: 4-Hydroxy-3methoxybenzaldehyd; 4-Hydroxy-3-ethoxybenzaldehyd; 3,4-

15

20

25

phenylglycidat;

Methylendioxybenzaldehyd; 3,4-Dimethoxybenzaldehyd; 2-Methyl-3-(4-methoxyphenyl)propanal; 2-Methyl-3-(4-methylendioxyphenyl)propanal;

der aromatischen und araliphatischen Ketone wie z.B. Acetophenon; 4-Methylacetophenon; 4-Methoxyacetophenon; 4-tert.-Butyl-2,6-dimethylacetophenon; 4-Phenyl-2-butanon; 4-(4-Hydroxyphenyl)-2-butanon; 1-(2-Naphthalenyl)ethanon;2-Benzofuranylethanon;(3-Methyl-2-benzofuranyl)ethanon; Benzophenon; 1,1,2,3,3,6-Hexamethyl-5-indanylmethylketon; 6-tert.-Butyl-1,1-dimethyl-4-indanylmethylketon; 1-[2,3-dihydro-1,1,2,6-tetramethyl-3-(1-methylethyl)-1H-5-indenyl]ethanon; 5',6',7',8'-Tetrahydro-3',5',5',6',8',8'-hexamethyl-2-acetonaphthon;

der aromatischen und araliphatischen Carbonsäuren und deren Ester wie z.B. Benzoesäure; Phenylessigsäure; Methylbenzoat; Ethylbenzoat; Hexylbenzoat; Benzyl-benzoat; Methylphenylacetat; Ethylphenylacetat; Geranylphenylacetat; Phenylethyl-phenylacetat; Methylcinnmat; Ethylcinnamat; Benzylcinnamat; Phenylethylcinnamat; Cinnamylcinnamat; Allylphenoxyacetat; Methylsalicylat; Isoamylsalicylat; Hexylsalicylat; Cyclohexylsalicylat; Cis-3-Hexenylsalicylat; Benzylsalicylat; Phenylethylsalicylat; Methyl-2,4-dihydroxy-3,6dimethylbenzoat; Ethyl-3-phenylglycidat; Ethyl-3-methyl-3-

der stickstoffhaltigen aromatischen Verbindungen wie z.B. 2,4,6-Trinitro-1,3-dimethyl-5-tert.-butylbenzol; 3,5-Dinitro-2,6-dimethyl-4-tert.-butylacetophenon; Zimtsäurenitril; 3-Methyl-5-phenyl-2-pentensäurenitril; 3-Methyl-5-phenylpentansäurenitril; Methylanthranilat; Methy-N-methylanthranilat; Schiff'sche Basen von Methylanthranilat mit 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal, 2-Methyl-3-(4-tert.-butylphenyl)propanal oder 2,4-Dimethyl-3-cyclohexencarbaldehyd; 6-Isopropylchinolin; 6-Isobutylchinolin; 6-sec.-Butylchinolin;2-(3-Phenylpropyl)pyridin; Indol; Skatol; 2-Methoxy-3-isopropylpyrazin; 2-Isobutyl-3-methoxypyrazin;

20

der Phenole, Phenylether und Phenylester wie z.B. Estragol; Anethol; Eugenol; Eugenylmethylether; Isoeugenol; Isoeugenylmethylether; Thymol; Carvacrol; Diphenylether; beta-Naphthylmethylether; beta-Naphthylethylether; beta-Naphthylethylether; beta-Naphthylisobutylether; 1,4-Dimethoxybenzol; Eugenylacetat; 2-Methoxy-4-methylphenol; 2-Ethoxy-5-(1-propenyl)phenol; p-Kresylphenylacetat;

der heterocyclischen Verbindungen wie z.B. 2,5-Dimethyl-4-hydroxy-2H-furan-3-on; 2-Ethyl-4-hydroxy-5-methyl-2H-furan-3-on; 3-Hydroxy-2-methyl-4H-pyran-4-on; 2-Ethyl-3-hydroxy-4H-pyran-4-on;

der Lactone wie z.B. 1,4-Octanolid; 3-Methyl-1,4-octanolid; 1,4-Nonanolid; 1,4-Decanolid; 8-Decen-1,4-olid; 1,4-Undecanolid; 1,4-Dodecanolid; 1,5-Decanolid; 1,5-Dodecanolid;4-Methyl-1,4-decanolid; 1,15-Pentadecanolid; cis- und trans-11-Pentadecen-1,15-olid; cis- und trans-12-Pentadecen-1,15-olid; 1,16-Hexadecanolid; 9-Hexadecen-1,16-olid; 10-Oxa-1,16-hexadecanolid; 11-Oxa-1,16-hexadecanolid; 12-Oxa-1,16-hexadecanolid; Ethylen-1,12-dodecandioat; Ethylen-1,13-tridecandioat; Cumarin; 2,3-Dihydrocumarin; Octahydrocumarin.

In Parfümkompositionen beträgt die eingesetzte Menge des erfindungsgemäßen Alkohols 0,01 bis 99,9 Gew.%, vorzugsweise 0,1 bis 90 Gew.% und besonders bevorzugt 0,5 bis 70 Gew.%, bezogen auf die gesamte Parfümöl-Komposition.

Nachfolgend wird die Erfindung in einem Ausführungsbeispiel näher erläutert.

Parfümkomposition mit 3-Cyclohexenyl-1-propanol

| Alludouolohosodosesissed | • |
|--------------------------|--------|
| Allylcyclohexylpropionat | 3.00 |
| Amylsalicylate | 2.00 |
| Benzylacetate | 64.00 |
| Citral 10%DPG | , |
| Citronellol inactive | 2,00 |
| Chronellor inactive | 122.00 |

| Cyclamenaldehyde | 9,00 |
|---|---------|
| Dihydromyrcenol | 3,00 |
| Dimethylbenzylcarbinylacetat | 3,00 |
| Ethylsalicylat 10%DPG | 2,00 |
| Eugenol | 3,00 |
| Indoflor 10 %DPG ¹⁾ | 16,00 |
| Galaxolide 50%DEP ²⁾ | 164,00 |
| Geraniol synth. | 34,00 |
| Dihydromethyljasmonate | 6,00 |
| Heliotropin | 4,00 |
| Hexylzimtaldehyd | 121,00 |
| 2,4-Dimethyl-3-cyclohexene-1-carbaldehyde | 3,00 |
| Hydroxycitronellal | 42,00 |
| indol | 6,00 |
| IsobutyIsalicylat | 1,00 |
| Lavandinöl | 6,00 |
| Lemonöl | 2,00 |
| Acetylcedren | 9,00 |
| Lilial ³⁾ | 190,00 |
| Linalool synth. | 32,00 |
| Linalylacetat synth. | 8,00 |
| Methylanthranilat 10%DPG | 4,00 |
| Nerol | 8,00 |
| Orangenöl | 6,00 |
| Phantolide ⁴⁾ | 4,00 |
| Phenylacetaldehyddimethylacetal | 6,00 |
| Phenylethylalkohol | 74,00 |
| Rosatol 10%DPG | 6,00 |
| Sandelholzöl | 3,00 |
| Sandranol ⁵⁾ | 16,00 |
| Skatol 1%DPG | 2,00 |
| Tonalid ⁶⁾ | 2,00 |
| Trifernal ⁷⁾ | 2,00 |
| 3-Cyclohexenyl-1-propanol | 10,00 |
| Gesamt | 1000,00 |
| | |

- 1) Handelsname der Fa. Symrise, Holzminden, D
- 2) Handelsname der Fa. IFF, New Jersey, US
- 3) Handelsname der Fa. Givaudan, Zürich, CH 4),6) Handelsname der Fa. PfW, Barneveld, NL
- 5) Handelsname der Fa. Symrise, Holzminden, D
- 7) Handelsname der Fa. Firmenich, Genf, CH

Geruchsbeschreibung der Parfümkomposition: blumig, Maiglöckchen,

sehr natürlich, sehr weich, Iris. 10

Nach Meinung der Parfümeure erwacht diese Riechstoffkomposition dadurch zu neuem Leben. Der Eindruck von Blumigkeit wird erheblich verstärkt. 3-Cyclohexenyl-1-propanol fügt sich gut in die Komposition ein und kombiniert gleichzeitig die animalischen Aspekte wie z.B. Indol hervorragend mit den blumigen Noten. Es verleiht der Komposition einen gewissen Glanz, rundet sie ab und verleiht ihr Natürlichkeit. Außerdem besitzt 3-Cyclohexenyl-1-propanol eine starke fixierende Wirkung.

Die Verbindung 3-Cyclohexenyl-1-propanol läßt sich in an sich bekannter Weise aus dem kommerziell erhältlichen Hydroformylierungsprodukt des Vinylcyclohexens herstellen. Je nach Hydroformylierungsbedingungen kann das Hydroformylierungprodukt auch den isomeren verzweigten Aldehyd (meist etwa 3-5 Gew.-%) enthalten. Der aus dem isomeren verzweigten Aldehyd durch Reduktion entstehende Alkohol der Formel

15

20

weist in aufgereingter Form (Reinheit >95 Gew.-%) einen blumigen, rosigen und fettigen Geruch auf, dieser Alkohol stört in den genannten geringen prozentualen Anteilen das sensorische Profil des 3-Cyclohexenyl-1-propanols jedoch nicht.

Darstellung von 3-Cyclohexenyl-1-propanol

69 g (0,5 mol) 3-Cyclohexenyl-1-propanal - ein kommerziell erhältliches Hydroformylierungsprodukt von Vinylcyclohexen - wurden in 150 ml Methanol vorgelegt. Anschließend wurde eine Lösung aus 9 g (0,24 mol) Natriumborhydrid und 0,094 g 50%ige Natronlauge in 25 g Wasser so zugetropft, dass die Innentemperatur 30°C nicht überschritt. Es wurde weitere 2 h bei 20°C gerührt und anschließend wurde das Lösungsmittel weitgehend abgezogen. Der Rückstand wurde mit 20 ml Wasser versetzt und dreimal mit je 50 ml Ether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel abgezogen und im Vakuum destilliert.

Ausbeute: 63 g (90 %) und Sdp.: 105°C / 5 mbar

Spektroskopische Daten von 3-Cyclohexenyl-1-propanol:

¹H-NMR (CDCl₃, 300 MHz, TMS= 0 ppm): δ = 5,65 (s, 2 H); 3,6 (t, 2 H, J= 6 Hz); 3,42 (s, 1 H); 2,0 – 2,15 (m, 3 H); 1,5 – 1,8 (m, 5 H); 1,18 – 1,28 (m, 3 H).

¹³C-NMR (CDCl₃, 75 MHz): δ = 25,26; 28,91; 30,02; 31, 86; 32,68; 33,36; 62,68; 126,22; 126,71.

20 MS (m/e, %): 140 (M,10); 122 (15); 107(15); 96 (15); 94 (50); 93 (45); 81 (55); 80 (70); 79 (100); 67 (25).

<u>Patentansprüche</u>

- Verwendung von 3-Cyclohexenyl-1-propanol als Riechstoff.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 3-Cyclohexenyl-1-propanol zum Vermitteln, Modifizieren und/ocler Verstärken einer zimtartigen Geruchsnote dient.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 3-Cyclohexenyl-1-propanol zum Vermitteln, Modifizieren und/oder Verstärken eines Geruchs mit einer oder mehreren der Noten Hydrozimtalkohol-artig, pilzig, heuig, zimtig, balsamisch, blum ig und/oder eines Nachgeruchs mit einer oder mehreren der Noten rosig, fruchtig, Damascenon-artig dient.
 - 4. Riechstoffkomposition oder parfümierter Artikel enthalten d 3-Cyclohexenyl-1-propanol.
- Riechstoffkomposition oder parfümierter Artikel nach Ans pruch 4,
 enthaltend eine Menge an 3-Cyclohexenyl-1-propanol, die ausreicht, um eine zimtartige Geruchsnote zu vermitteln, zu modifizieren und/oder zu verstärken.
 - 6. Riechstoffkomposition oder parfümierter Artikel nach Ans pruch 4, enthaltend eine Menge an 3-Cyclohexenyl-1-propanol, die ausreicht, um eine oder mehrere der Geruchsnoten Hydrozimtalkohol-artig, pilzig, heuig, zimtig, balsamisch, blumig und/oder eine oder mehrere der Nachgeruchsnoten rosig, fruchtig, Damascenon-artig zu vermitteln, zu modifizieren und/oder zu verstärken.
- Riechstoffkomposition nach einem oder mehreren der Ansprüche 4
 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Riechstoffkompositionen eine Parfümöl-Komposition ist und eine eingesetzte Menge an 3-Cyclohexenyl-1-propanol 0,01 bis 99,9 Gew.%, vorzugsweise 0,1 bis 90

Gew.% und besonders bevorzugt 0,5 bis 70 Gew.%, bezogen auf die gesamte Parfümöl-Komposition, beträgt.

- 8. Verfahren zur Herstellung einer Riechstoffkomposition, mit folgendem Schritt:
- Vermischen von 3-Cyclohexenyl-1-propanol mit üblichen
 Bestandteilen einer Riechstoffkomposition, wobei das 3 Cyclohexenyl-1-propanol in einer Menge eingesetzt wird, die ausreicht, um den der Riechstoffkomposition eine Geruchsnote zu vermitteln, zu modifizieren und/oder zu verstärken.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

| | | 191/EP200 | 4/052261 | | |
|--|---|--|--|--|--|
| A. CLASSI IPC 7 | FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/46 | | | | |
| According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | | | | | |
| | SEARCHED | | | | |
| Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K | | | | | |
| Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched | | | | | |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (name of data ba | se and, where practical, search terms used | | | |
| | ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data | | | | |
| C. DOCUM | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel | evant passages | Relevant to claim No. | | |
| <u>:</u> | | | - | | |
| Α | US 3 408 381 A (WESTLAND ROGER D) 29 October 1968 (1968-10-29) |) | 1-8 | | |
| | column 11, line 41 - line 42 | | | | |
| | E. N. MARVELL, D. STURMER, R. S. "Products of Acetolysis of 3-(3-Cyclohexenyl)propyl and 4-(3-Cyclohexenyl)butyl p-Toluenesulfonates" THE JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, vol. 33, no. 7, 1968, pages 2991-XP002313027 cited in the application Scheme I Experimental Section | | 1-8 | | |
| | | · | | | |
| | ner documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family members are listed in | n annex. | | |
| *T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but died to understand the principle or theory understand the principle or principle date to or principle and not invention. 'X' document of particular relevance; the claime | | | the application but sory underlying the salmed invention be considered to cument is taken alone almed invention rentive step when the re other such docu-s to a person skilled | | |
| Date of the | actual completion of the international search | Date of mailing of the international sear | <u> </u> | | |
| 1. | 2 January 2005 | 21/01/2005 | | | |
| Name and n | nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Authorized officer Diebold, A | | | |
| Form PCT/ISA/2 | 210 (second sheet) (lanuary 2004) | | | | |

INTERN ATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
T/EP2004/052261

Patent document cited in search report Publication date Patent family member(s) Publication date

US 3408381 A 29-10-1968 NONE

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (January 2004)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
/EP2004/052261

| | | 1 -2 1/EF2004/052201 | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| a. KLASSI IPK 7 | FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/46 | | | | |
| Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassilikation und der IPK | | | | | |
| | RCHIERTE GEBIETE | | | | |
| Recherchies IPK 7 | ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssyslem und Klassifikationssymbo A61K | ole) | | | |
| Ü. | | | | | |
| Recherchier | te aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, so | owelt diese unter die recherchierten Gebiete fällen | | | |
| Während de | er internationalen Recherche konsultierte elektronische Dalenbank (N | Isma day Datashank und aud un de a de a de a | | | |
| | ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data | | | | |
| C. ALS WE | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | | |
| Kategorie* | Bezeichn ung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe | e der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. | | | |
| | | | | | |
| Α | US 3 408 381 A (WESTLAND ROGER D) 29. Oktober 1968 (1968-10-29) Spalte 11, Zeile 41 - Zeile 42 | 1-8 | | | |
| A | E. N. MARVELL, D. STURMER, R. S. "Products of Acetolysis of 3-(3-Cyclohexenyl)propyl and 4-(3-Cyclohexenyl)butyl p-Toluenesulfonates" THE JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, Bd. 33, Nr. 7, 1968, Seiten 2991- XPO02313027 in der Anmeldung erwähnt Scheme I Experimental Section | | | | |
| | ere Veröffemtlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen | X Siehe Anhang Patentfamilie | | | |
| *Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: *A' Veröffentlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L' Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichung gebracht wird und diese Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlichtung, sondern nur zum Verständnis des der Erindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden P | | | | | |
| Daium des | Abschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts | | | |
| | 2. Januar 2005 | 21/01/2005 | | | |
| Name und F | Poslanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 | Bevollmächtigter Bediensteler | | | |
| | NL - 2280 HV Rijswijk. Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Diebold, A | | | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlitzungen, die zur selben Patentfamilie gehören

| Internationales Aldenzeichen | |
|------------------------------|--|
| EP2004/052261 | |

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument Datum der Mitglied(er) der Patentfamilie Datum der Veröffentlichung Veröffentlichung US 3408381 Α 29-10-1968 KEINE

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentlamilie) (Januar 2004)